



INSPEKCJA
WETERYNARYJNA

**GŁÓWNY LEKARZ
WETERYNARII**

Warszawa, dnia 21 lutego 2023 r.

INSTRUKCJA

Głównego Lekarza Weterynarii
nr BP.0200.1.3.2023

w sprawie zakresu i sposobu działania

SIECI POWIADAMIANIA I WSPÓŁPRACY – Alert and Cooperation Network

Opracowano w:
Główny Inspektorat Weterynarii
Biuro Bezpieczeństwa Żywności Pochodzenia Zwierzęcego

SPIS TREŚCI

Rozdział I. Wstęp	3
Rozdział II. Podstawy prawne	3
Rozdział III. Struktura sieci powiadamiania i współpracy - ACN	5
Rozdział IV. Zakres sieci powiadamiania i współpracy - ACN (RASFF, AAC, FN).	5
Rozdział V. Obieg informacji i działania podejmowane w ramach funkcjonowania systemu ACN	6
Rozdział VI. Dostęp i narzędzia do przesyłania powiadomień i informacji z ramach sieci ACN	8
Rozdział VII. Zasady przesyłania powiadomień	8
A. Powiadomienia RASFF	8
B. Powiadomienia AAC i FN	10
Rozdział VIII. Kryteria ogólne wysyłania powiadomień	12
Rozdział IX. Ocena ryzyka	17
Rozdział X. Wycofanie i zmiana powiadomienia	18
Rozdział XI. Postanowienia końcowe	18

Załączniki:

- Załącznik nr 1 - formularz powiadomienia ACN
- Załącznik nr 2 - wyjaśnienia i wskazówki wypełniania formularza powiadomienia
- Załącznik nr 3 - instrukcja utworzenia konta dostępu do iRASFF
- Załącznik nr 4a - lista dystrybucji w formie dokumentu Word
- Załącznik nr 4b - lista dystrybucji w formie dokumentu Excel
- Załącznik nr 5 - formularz do powiadomień RASFF w przypadku wykrycia w żywności produkującej toksynę Shiga lub enteropatogennej *Escherichia coli*
- Załącznik nr 6 - formularz do powiadomień RASFF w przypadku wykrycia niedozwolonej genetycznie modyfikowanej żywności lub paszy
- Załącznik nr 7 - schemat decyzyjny klasyfikacji powiadomienia

Niniejsza instrukcja została wydana na podstawie art. 13 ust.1 pkt 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. z 2022 r. poz. 2629).

Do niniejszej instrukcji należy stosować definicje zawarte w rozporządzeniu 2019/1715.

Niniejsza instrukcja ustanawia zasady wymiany informacji pomiędzy organami Inspekcji Weterynaryjnej w zakresie określonym w art. 1 ust. 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625, na potrzeby sieci powiadamiania i współpracy.

Rozdział I. Wstęp

Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2019/1715 z dnia 30 września 2019 r. ustanawiające przepisy dotyczące funkcjonowania systemu zarządzania informacjami w zakresie kontroli urzędowych oraz jego składników systemowych (rozporządzenie w sprawie systemu IMSOC), ustanawia „**Sieć powiadamiania i współpracy - ACN**” (ang. Alert and Cooperation Network, zwana dalej ACN), w której skład wchodzi sieć systemu wczesnego ostrzegania o niebezpiecznej żywności i paszach - RASFF (ang. Rapid Alert System for Food and Feed, zwany dalej RASFF), sieć współpracy i pomocy administracyjnej - AAC (ang. Administrative Assistance and Cooperation, zwana dalej AAC) i sieć na rzecz przeciwdziałania fałszowaniu – FN (ang. Fraud Network, zwana dalej FN).

Polska jest członkiem sieci powiadamiania i współpracy i jest reprezentowana w sieciach RASFF i AAC przez pojedynczy punkt kontaktowy (ang. single contact point, zwany dalej SCP), a w sieci FN przez krajowy punkt kontaktowy ds. oszustw w branży rolno-spożywczej, zwany dalej FFCP.

W Polsce rolę SCP pełni Główny Inspektor Sanitarny, natomiast rolę FFCP pełni Główny Inspektor Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych.

Rozdział II. Podstawy prawne

1. Rozporządzenie (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiające ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołujące Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiające procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności (Dz. Urz. UE L 31 z 01.02.2002 r., str.1, z późn. zm., Polskie wydanie specjalne: rozdz. 15, t. 6, str. 463);
2. Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) nr 2019/1715 z dnia 30 września 2019 r. ustanawiające przepisy dotyczące funkcjonowania systemu zarządzania informacjami w zakresie kontroli urzędowych oraz jego składników systemowych (rozporządzenie w sprawie systemu IMSOC), (Dz.U. L 261 z 14.10.2019 r., str. 37 z późn. zm.), zwane dalej rozporządzeniem 2019/1715;
3. Rozporządzenie (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia z 29 kwietnia 2004 r. ustanawiające szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywości pochodzenia zwierzęcego (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004 r., str. 55, z późn. zm., Polskie wydanie specjalne: rozdz. 3, t. 45, str. 14) ;

4. Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 2017/625 z dnia 15 marca 2017 r. w sprawie kontroli urzędowych i innych czynności urzędowych przeprowadzanych w celu zapewnienia stosowania prawa żywnościowego i paszowego oraz zasad dotyczących zdrowia i dobrostanu zwierząt, zdrowia roślin i środków ochrony roślin, zmieniające rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 999/2001, (WE) nr 396/2005, (WE) nr 1069/2009, (WE) nr 1107/2009, (UE) nr 1151/2012, (UE) nr 652/2014, (UE) 2016/429 i (UE) 2016/2031, rozporządzenia Rady (WE) nr 1/2005 i (WE) nr 1099/2009 oraz dyrektywy Rady 98/58/WE, 1999/74/WE, 2007/43/WE, 2008/119/WE i 2008/120/WE, oraz uchylające rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 854/2004 i (WE) nr 882/2004, dyrektywy Rady 89/608/EWG, 89/662/EWG, 90/425/EWG, 91/496/EWG, 96/23/WE, 96/93/WE i 97/78/WE oraz decyzję Rady 92/438/EWG (rozporządzenie w sprawie kontroli urzędowych) (Dz. Urz. L 95 z 7.04.2017 r., str.1), zwane dalej rozporządzeniem 2017/625;
5. Rozporządzenie Komisji (WE) nr 2073/2005 z dnia 15 listopada 2005 r. w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych (Dz. Urz. UE L 338 z 22.12.2005 r., str. 1, z późn. zm.);
6. Rozporządzenie (WE) nr 183/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 12 stycznia 2005 r. ustanawiające wymagania dotyczące higieny pasz (Dz. Urz. UE L 35 z 08.02.2005 r., str. 1, z późn. zm.);
7. Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1069/2009 z dnia 21 października 2009 r. określające przepisy sanitarne dotyczące produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego i produktów pochodnych, nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi, i uchylające rozporządzenie (WE) nr 1774/2002 (rozporządzenie o produktach ubocznych pochodzenia zwierzęcego) (Dz.U. L 300 z 14.11.2009, s. 1, z późn. zm.);
8. Ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. z 2022 r. poz. 2629);
9. Ustawa z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz.U. z 2022 r. poz. 2132);
10. Ustawa z dnia 16 grudnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. z 2020 r. poz. 1753, z późn. zm.);
11. Ustawa z dnia 22 lipca 2006 r. o paszach (Dz. U. z 2021 r. poz. 278, z późn. zm.);
12. Ustawa z dnia 22 czerwca 2001 r. o organizmach genetycznie zmodyfikowanych (Dz.U. z 2022 r. poz. 546).
13. Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 577/2013 z dnia 28 czerwca 2013 r. w sprawie wzorów dokumentów identyfikacyjnych dla przemieszczania o charakterze niehandlowym psów, kotów i frotek, ustanowienia wykazów terytoriów i państw trzecich oraz formatu, szaty graficznej i wymogów językowych dotyczących oświadczeń potwierdzających spełnienie określonych warunków przewidzianych w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 576/2013 (Dz. U. L 178/109 z dnia 28.6.2013 r., str.1).

Rozdział III. Struktura sieci powiadamiania i współpracy – ACN.

Do podstawowych elementów krajowego systemu ACN należą:

- 1) pojedynczy punkt kontaktowy, **SCP**, zlokalizowany w Głównym Inspektoracie Sanitarnym;
- 2) krajowy punkt kontaktowy ds. oszustw w branży rolno-spożywczej, **FFCP**, zlokalizowany w Głównym Inspektoracie Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych;
- 3) punkt kontaktowy zlokalizowany w Głównym Inspektoracie Weterynarii (GIW), będący jednocześnie podpunktem SCP w zakresie RASFF, zwany dalej punktem kontaktowym w GIW;
- 4) punkt kontaktowy zlokalizowany w Głównym Inspektoracie Ochrony Roślin i Nasiennictwa;
- 5) terenowe organy urzędowej kontroli żywności, pasz, dobrostanu zwierząt (szczególnie wojewódzkiego, powiatowego oraz punkty graniczne) nadzorowane przez Ministra Zdrowia (PIS) oraz Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (IW, PIORiN, IJHAR-S);
- 6) jednostki naukowo-badawcze zaangażowane w proces oceny ryzyka w ramach systemu RASFF.

Rozdział IV. Zakres sieci powiadamiania i współpracy - ACN (RASFF, AAC, FN).

Zakres stosowania **sieci RASFF** obejmuje bezpośrednie lub pośrednie ryzyko dla zdrowia ludzi w związku z żywnością, paszą lub materiałem przeznaczonym do kontaktu z żywnością, a także poważne ryzyko dla zdrowia zwierząt lub środowiska naturalnego w związku z określoną paszą. Obejmuje on powiadomienia dotyczące materiałów/wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością, jeżeli stosowanie takich materiałów/wyrobów może stanowić zagrożenie dla bezpieczeństwa żywności, z którą taki materiał/wyrób ma lub będzie miał kontakt, np. ze względu na migrację substancji chemicznych lub z powodu innych wad materiału/wyrobu.

Procedura AAC ma zastosowanie, gdy niezbędna jest pomoc i współpraca administracyjna między krajami członkowskimi UE, jak określono w art. 104–108 rozporządzenia 2017/625. Informacje przekazywane w ramach AAC dotyczą możliwych przypadków niezgodności dotyczących obszarów objętych art. 1 ust 2 rozporządzenia 2017/625 w przypadkach mających znaczenie dla więcej niż jednego państwa członkowskiego. Procedura AAC może zostać uruchomiona w celu ustalenia, czy istnieje niezgodność (art. 104 rozporządzenia 2017/625 „Pomoc udzielana na wniosek”), gdy wymagana jest pomoc ze strony innego kraju członkowskiego. Może być także uruchomiona, aby zapewnić egzekwowanie zgodności w innym kraju członkowskim lub aby nałożyć sankcje na podmiot związane z nieprzestrzeganiem przepisów.

Sieć FN to szczególny rodzaj stosowania mechanizmów pomocy i współpracy administracyjnej pomiędzy krajami członkowskimi sieci ACN uruchamiany w sytuacji podejrzanego celowego działania podmiotów lub osób indywidualnych w celu oszukania nabywców i uzyskania z tego tytułu nienależnych korzyści, z naruszeniem przepisów Unii w obszarach określonych w artykule 1 ust. 2 rozporządzenia 2017/625. W kontekście art. 106 rozporządzenia 2017/625 możliwe jest zastosowanie procedury pomocy i współpracy administracyjnej przez kraj członkowski, który

otrzymał niezgodny produkt w celu poinformowania kraju członkowskiego, z którego produkt został wysłany o potrzebie zbadania sprawy i podjęcia niezbędnych działań. Jeśli kraj członkowski, który otrzymał niezgodny produkt stwierdza, że z produktem wiąże się poważne zagrożenie, w konsekwencji ma obowiązek zastosowania procedury RASFF.

Zawsze, gdy z wykrytą niezgodnością wiąże się zagrożenie dla zdrowia ludzi należy stosować procedurę RASFF.

RASFF oraz procedury pomocy i współpracy administracyjnej (sieć AAC i sieć FN) mają różne główne cele: podczas gdy głównym celem systemu RASFF jest umożliwienie organom kontroli żywności i pasz szybkiej wymiany i szybkiego rozpowszechniania informacji dotyczących wykrytych zagrożeń związanych z żywnością lub paszami (i działań podejmowanych w celu przeciwdziałania takim zagrożeniom), aby mogły one podjąć szybkie działania zaradcze, w przepisach w sprawie pomocy i współpracy administracyjnej umożliwia się współpracę właściwym organom w różnych krajach członkowskich – i wymaga się od nich takiej współpracy w celu zapewnienia skutecznego egzekwowania prawa w przypadkach o wymiarze/wpływie transgranicznym.

Współpraca w ramach pomocy administracyjnej może przyjmować różne formy, począwszy od wymiany informacji, po wnioski o bardziej szczegółową pomoc, np. przeprowadzenie kontroli ad hoc lub wspólnych inspekcji. Obowiązki związane z pomocą i współpracą administracyjną mają zastosowanie w przypadkach, w których niezgodność w wymiarze transgranicznym nie ma bezpośredniego lub pośredniego skutku w postaci zagrożenia dla zdrowia. Celem pomocy administracyjnej jest zapewnienie skutecznego ścigania naruszeń prawa UE w zakresie łańcucha żywnościowego (nie tylko prawa żywnościowego i paszowego) o potencjalnym wymiarze transgranicznym zarówno w państwie członkowskim, w którym pierwotnie wykryto niezgodność, jak i w państwie członkowskim, w którym taka niezgodność wystąpiła lub w którym ma swoje źródło.

Rozdział V. Obieg informacji i działania podejmowane w ramach funkcjonowania systemu ACN.

1. Powiadomienia przychodzące (przekazywane przez punkt kontaktowy Komisji Europejskiej).

Powiadomienia mogą dotyczyć:

a) wprowadzonych do obrotu na terytorium UE lub państw trzecich:

- zwierząt w zakresie zdrowia i ich dobrostanu,
- produktów żywnościowych lub pasz, pochodzących z Polski, które nie spełniają wymogów bezpieczeństwa żywności lub pasz lub stanowią zagrożenie dla środowiska oraz oszustw w branży rolno-spożywczej;

b) wprowadzonych do obrotu na terytorium Polski:

- zwierząt w zakresie zdrowia i ich dobrostanu,
- produktów żywnościowych lub pasz pochodzących z UE lub państw trzecich, które nie spełniają wymogów bezpieczeństwa żywności lub pasz lub stanowią zagrożenie dla środowiska oraz oszustw w branży rolno-spożywczej.

Powiadomienia otrzymane z Komisji, dotyczące żywności pochodzenia zwierzęcego, pasz oraz zdrowia i dobrostanu zwierząt są otrzymywane przez punkt kontaktowy w Głównym Inspektoracie Weterynarii za pośrednictwem SCP w Głównym Inspektoracie Sanitarnym, a dotyczące oszustw w branży rolno-spożywczej są otrzymywane za pośrednictwem FFCP w Głównym Inspektoracie Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych.

Powiadomienie jest przekazywane przez punkt kontaktowy w GIW do właściwego miejscowo wojewódzkiego lekarza weterynarii, który przekazuje je do właściwego miejscowo powiatowego lekarza weterynarii.

Powiatowy lekarz weterynarii, po otrzymaniu powiadomienia, podejmuje działania zgodnie z kompetencjami w celu usunięcia zagrożenia (powiadomienia RASFF), zbiera wszystkie możliwe informacje na jego temat i przesyła dokumentację z przeprowadzonego postępowania wyjaśniającego do wojewódzkiego lekarza weterynarii.

WLW dokonuje merytorycznej weryfikacji postępowania wyjaśniającego oraz kompletności dokumentacji i przekazuje ją do punktu kontaktowego w GIW.

2. Powiadomienia wychodzące z Polski.

Powiadomienia wychodzące mogą dotyczyć:

a) pochodzących z krajów UE lub państw trzecich:

- zwierząt w zakresie zdrowia i ich dobrostanu,
- produktów żywnościowych i pasz, które nie spełniają wymogów bezpieczeństwa żywności lub pasz lub stanowią zagrożenie dla środowiska oraz oszustw w branży rolno-spożywczej;

b) pochodzących z Polski, które zostały wprowadzone do obrotu na terytorium UE (w tym Polski) lub państw trzecich:

- zwierząt w zakresie zdrowia i ich dobrostanu,
- produktów żywnościowych i pasz, które nie spełniają wymogów bezpieczeństwa żywności lub pasz lub stanowią zagrożenie dla środowiska oraz oszustw w branży rolno-spożywczej.

Powiadomienia generowane są przez powiatowego lub granicznego lekarza weterynarii.

Powiatowy lub graniczny lekarz weterynarii, przed wysłaniem powiadomienia, powinien dokonać analizy czy wystąpiło zagrożenie kierując się kryteriami opisanymi w rozdziale VIII (Kryteria ogólne wysyłania powiadomień).

Powiadomienia generowane przez powiatowego lekarza weterynarii są przesyłane do wojewódzkiego lekarza weterynarii.

Wojewódzki lekarz weterynarii dokonuje merytorycznej weryfikacji powiadomienia oraz kompletności dokumentacji i przekazuje je do punktu kontaktowego w GIW. W przypadku np.: braku kompletnej dokumentacji (nie dotyczy to powiadomienia alarmowego, jak podano w rozdziale VII) czy opisu podjętych działań, wojewódzki lekarz weterynarii zwraca powiadomienie do powiatowego lekarza weterynarii celem uzupełnienia.

W przypadku powiadomień generowanych przez granicznych lekarzy weterynarii są one przekazywane bezpośrednio do punktu kontaktowego w GIW.

Rozdział VI. Dostęp i narzędzia do przesyłania powiadomień i informacji z ramach sieci ACN.

Powiadomienia z zakresu sieci ACN pomiędzy powiatowymi, wojewódzkimi inspektoratami weterynarii i granicznymi inspektoratami weterynarii a GIW są przekazywane za pośrednictwem poczty elektronicznej przy użyciu aktualnej wersji formularza powiadomienia ACN w wersji MS Word, którego wzór określa **załącznik nr 1**. Wyjaśnienia i wskazówki dotyczące wypełniania formularza zawarto w **załączniku nr 2**.

Wojewódzki, powiatowy i graniczny lekarz weterynarii wyznacza z grona pracowników odpowiednio wojewódzkiego, powiatowego i granicznego inspektoratu weterynarii osobę lub osoby odpowiedzialne za odbiór i przekazywanie powiadomień. Dane kontaktowe wyznaczonych osób należy przekazać do punktu kontaktowego w GIW na adres rasff@wetgiw.gov.pl.

Punkt kontaktowy sieci powiadamiania i współpracy (ACN) w GIW posiada uprawnienia lokalnego administratora w systemie autoryzacji SAAS (SANTE Authentication and Authorisation System) i zatwierdza kolejnych użytkowników systemu iRASFF na poziomie GIW, GrIW, WIW i PIW.

Aby uzyskać dostęp do powiadomień zamieszczonych w iRASFF każdy użytkownik musi utworzyć swoje indywidualne konto w systemie ECAS oraz zarejestrować się w systemie SAAS. Instrukcja utworzenia konta i rejestracji znajduje się w **załączniku nr 3**.

Rozdział VII. Zasady przesyłania powiadomień

A. Powiadomienia RASFF

1. Wygenerowane powiadomienia należy przysyłać, zgodnie z opisaniem w rozdziale V obiegiem informacji, do punktu kontaktowego w GIW pocztą elektroniczną na adres:
rasff@wetgiw.gov.pl.
2. Wypełniony formularz powiadomienia i listy dystrybucji należy przysyłać w wersji edytowalnej (formularz powiadomienia w formie dokumentu programu Word, a listy dystrybucji w formie dokumentu programu Word – **załącznik nr 4a** lub Excel – **załącznik nr 4b**) – dopuszcza się modyfikację list dystrybucyjnych jednakże muszą one zawierać wszystkie elementy określone w załączniku nr 4a lub 4b.
3. Do formularza powiadomienia należy dołączyć wszelkie istotne dokumenty, w tym listy dystrybucji, sprawozdania z badań i dokumenty handlowe (np. specyfikacja wysyłkowa, faktura), dokumenty muszą być czytelne.
4. W przypadku powiadomień dotyczących produkującej toksynę Shiga lub enteropatogennej *Escherichia coli* należy dołączyć do powiadomienia formularz, którego wzór określa **załącznik nr 5**, a w przypadku powiadomień dotyczących niedozwolonej genetycznie modyfikowanej

żywności lub paszy należy dołączyć formularz, którego wzór określa **załącznik nr 6**, wypełnione przez laboratorium, które przeprowadziło analizę.

5. Informacje zawarte w fakturach niemające znaczenia dla przetwarzania powiadomienia (np. ceny) zaczerpnąć, aby nie były widoczne. Przetwarzanie tych dokumentów powinno odbywać się z uwzględnieniem ich poufnego charakteru, nie należy ich również rozpowszechniać i udostępniać w szerszym zakresie niż jest to konieczne.
6. Wszystkie dokumenty towarzyszące należy dołączyć do powiadomienia w formacie, który odbiorca może z łatwością odczytać, najlepiej w formacie PDF, a w przypadku dokumentacji fotograficznej w formacie JPG, dokumenty nie powinny być zabezpieczone przed drukowaniem i kopiowaniem.
7. Każde powiadomienie w wiadomości elektronicznej musi zawierać opis dotyczący powiadomienia obejmujący takie elementy jak: przyczyna, data wygenerowania, data wyniku badań laboratoryjnych, informacje jakie działania zostały podjęte w związku ze stwierdzoną niezgodnością lub ryzykiem, jeśli to możliwe wskazanie pierwotnej przyczyny powiadomienia oraz wykaz załączników.
8. Każdy formularz powiadomienia powinien być w miarę możliwości w całości wypełniony. Brak kompletnej informacji nie powinien opóźniać przekazania powiadomienia alarmowego, informacje otrzymane później należy dosłać w formie powiadomienia uzupełniającego do powiadomienia pierwotnego.
9. W przypadku, wysyłki produktu do różnych państw należy sporządzić oddzielne listy dystrybucji dla każdego z państw.
10. W przypadku powiadomień generowanych przez powiatowych lekarzy weterynarii wojewódzki lekarz weterynarii dokonuje ostatecznej weryfikacji powiadomienia, aby upewnić się, co do rzetelności i kompletności dokumentu w szczególności, co do spójności wszystkich informacji (np. czy informacje w formularzu powiadomienia odpowiadają informacjom w załączonych dokumentach w zakresie masy, numerów partii, dat dostawy itp.) i przytoczenia stosownych przepisów. Należy zweryfikować czy w formularzu określono przepisy krajowe lub unijne do podjęcia działań.
11. Jeżeli powiadomienie dotyczy produktu poddanego kontroli w granicznym punkcie kontroli weterynaryjnej i dopuszczonego do obrotu w oczekiwaniu na wyniki badań, powiadomienie pierwotne wysyła graniczny lekarz weterynarii bezpośrednio do punktu kontaktowego w GIW pocztą elektroniczną na adres rasff@wetgiw.gov.pl i przekazuje sprawę do właściwego terenowo powiatowego lekarza weterynarii oraz do wiadomości właściwego wojewódzkiego lekarza weterynarii, który w powiadomieniu uzupełniającym powinien przesłać niezbędną dokumentację (np. listę dystrybucji).
12. Powiadomienia pierwotne muszą być przekazywane przez powiatowego lekarza weterynarii za pośrednictwem wojewódzkiego lekarza weterynarii oraz przez granicznego lekarza weterynarii, do punktu kontaktowego w GIW:

- a) w przypadku powiadomienia alarmowego, powiatowy lekarz weterynarii przesyła powiadomienie do wojewódzkiego lekarza weterynarii w ciągu 24 godzin od uzyskania informacji o ryzyku, następnie wojewódzki lekarz weterynarii przekazuje zweryfikowane powiadomienie do punktu kontaktowego w GIW w ciągu 24 godzin od otrzymania powiadomienia od powiatowego lekarza weterynarii,
 - b) najpóźniej w ciągu 1 dnia roboczego następującego po dniu uzyskania informacji o ryzyku, w przypadku powiadomienia informacyjnego w celu podjęcia działań,
 - c) najpóźniej w ciągu 2 dni roboczych następujących po dniu uzyskania informacji o ryzyku, w przypadku powiadomienia informacyjnego w celu zwrócenia uwagi,
 - d) najpóźniej w ciągu 2 dni roboczych następujących po dniu zakończenia całej procedury administracyjnej związanej z wydaniem decyzji administracyjnej zakazującej wprowadzenia przesyłki do obrotu lub najpóźniej w ciągu 2 dni roboczych po dniu uzyskania informacji o ryzyku, jeśli przesyłka poddana kontroli granicznej nie znajduje się już w punkcie granicznym i została dalej transportowana do określonego miejsca przeznaczenia, w przypadku powiadomienia o odrzuceniu na granicy,
 - e) bezzwłocznie (bez określonego czasu) od uzyskania informacji o ryzyku w przypadku powiadomienia o aktualnych zagrożeniach.
13. Powiadomienia pierwotne i uzupełniające otrzymywane przez punkt kontaktowy w Głównym Inspektoracie Weterynarii wymagające podjęcia szybkich działań przez powiatowego lekarza weterynarii powinny być przekazywane przez punkt kontaktowy w Głównym Inspektoracie Weterynarii do wojewódzkiego inspektoratu weterynarii, najpóźniej w ciągu 24 godzin od otrzymania powiadomienia, a następnie z wojewódzkiego inspektoratu weterynarii do powiatowego inspektoratu weterynarii w ciągu kolejnych 24 godzin.
14. Powiadomienia z zakresu RASFF wraz z niezbędną dokumentacją, otrzymane od wojewódzkiego lub granicznego lekarza weterynarii są przekazywane przez punkt kontaktowy w GIW do SCP w GIS pocztą elektroniczną na adres rasff.poland.gis@sanepid.gov.pl.

B. Powiadomienia AAC i FN

- 1. Wygenerowane powiadomienia należy przysyłać do Głównego Inspektoratu Weterynarii pocztą elektroniczną na adres: giwaacff@wetgiw.gov.pl.
- 2. Przekazywanie informacji z zakresu sieci ACN odbywa się przy użyciu aktualnej wersji formularza powiadomienia ACN w wersji MS Word, którego wzór określa załącznik 1.
- 3. Do formularza powiadomienia należy dołączyć wszelkie istotne dokumenty.
- 4. Informacje o konieczności pomocy i współpracy administracyjnej ze strony innego kraju UE, jak określono w art. 104–108 rozporządzenia 2017/625, powinny być przekazane przez powiatowego lekarza weterynarii za pośrednictwem wojewódzkiego lekarza weterynarii i przez granicznego lekarza weterynarii do Głównego Inspektoratu Weterynarii bezzwłocznie (bez określonego czasu).

5. Otrzymane powiadomienia są umieszczane bezpośrednio w systemie iRASFF przez następujące biura w Głównym Inspektoracie Weterynarii:
 - a) Biuro Bezpieczeństwa Żywności Pochodzenia Zwierzęcego odnośnie żywności pochodzenia zwierzęcego,
 - b) Biuro Zdrowia i Ochrony Zwierząt odnośnie zdrowia i dobrostanu zwierząt,
 - c) Biuro Pasz, Farmacji i Utylizacji odnośnie pasz,
 - d) Biuro ds. Granic odnośnie weterynaryjnej kontroli granicznej.
6. Powiadomienia tworzone przez inne kraje członkowskie sieci, w których Polska jest wskazana do podjęcia działań lub do wiadomości, są przekazywane w sieci iRASFF przez punkt kontaktowy Komisji Europejskiej lub SCP w innym kraju członkowskim do SCP w GIS (powiadomienia AAC) lub FFCP w GIJHARS (powiadomienia FN).
7. Po otrzymaniu powiadomienia utworzonego przez inny kraj członkowski, SCP lub FFCP analizuje informacje i podejmuje działania we własnym zakresie kompetencji lub przekazuje informacje do właściwego punktu kontaktowego (lub punktów) sieci powiadamiania i współpracy w Polsce w module „konwersacji” z poziomem niższym w celu podjęcia działań lub do wiadomości, w zależności od tego, w jaki sposób Polska została oznaczona w module „konwersacji” lub w powiadomieniu.
8. Wskazany do podjęcia działań lub do wiadomości Główny Inspektorat Weterynarii otrzymuje automatyczną informację pocztą elektroniczną na adres giwaacff@wetgiw.gov.pl.
9. W Głównym Inspektoracie Weterynarii:
 - a) Biuro Bezpieczeństwa Żywności Pochodzenia Zwierzęcego odnośnie żywności pochodzenia zwierzęcego,
 - b) Biuro Zdrowia i Ochrony Zwierząt odnośnie zdrowia i dobrostanu zwierząt,
 - c) Biuro Pasz, Farmacji i Utylizacji odnośnie pasz,
 - d) Biuro ds. Granic odnośnie weterynaryjnej kontroli granicznej;

w ramach swoich kompetencji przesyłają informację o powiadomieniu do granicznego lub wojewódzkiego lekarza weterynarii celem podjęcia działań i uzyskania informacji zwrotnych. Następnie wojewódzki lekarz weterynarii przesyła przedmiotowe informacje do powiatowego lekarza weterynarii w celu podjęcia działań.

Właściwy graniczny lub wojewódzki lekarz weterynarii przekazuje informacje zwrotne o podjętych działaniach i poczynionych ustaleniach do Głównego Inspektoratu Weterynarii na adres: giwaacff@wetgiw.gov.pl.

Wskazane powyżej biura w Głównym Inspektoracie Weterynarii przekazują w powiadomieniu uzupełniającym informacje o podjętych działaniach i poczynionych ustaleniach, w czasie określonym przez SCP lub FFCP w module „konwersacje”, zatwierdzają je i zgłaszają do SCP lub FFCP.

Wskazane powyżej biura Głównego Inspektoratu Weterynarii umieszczają informacje o podjętych działaniach w iRASFF w oparciu o informacje przesłane do GIW przez granicznego lekarza

weterynarii oraz powiatowego lekarza weterynarii za pośrednictwem wojewódzkiego lekarza weterynarii, na adres: giwaacff@wetgiw.gov.pl.

Rozdział VIII. Kryteria ogólne wysyłania powiadomień

A. Powiadomienie RASFF jest wymagane, gdy poważne bezpośrednie lub pośrednie ryzyko wymaga lub może wymagać szybkiego działania (powiadomienie alarmowe), aby przeciwdziałać poważnemu zagrożeniu.

1. Poniżej wymieniono przypadki, w których **ryzyko wymagało szybkiego działania**:

- 1) żywność lub pasze zawierające substancje zakazane na mocy przepisów Unii Europejskiej lub prawa krajowego; substancje, dla których punkt odniesienia dla działań (RPA) zgodnie z rozporządzeniem Komisji (UE) 2019/1871¹ został ustalony tylko wtedy, gdy RPA został osiągnięty lub przekroczony;
- 2) żywność lub pasze zawierające substancje zgodnie z prawodawstwem Unii Europejskiej lub krajowym, dla której ocena ryzyka wykazuje, że substancja w ustalonych stężeniach stanowi poważne zagrożenie dla zdrowia ludzi lub (w przypadku paszy) dla zdrowia zwierząt lub dla środowiska;
- 3) żywność zawierająca pozostałości pestycydów lub metabolitów powstałych w wyniku ich rozkładu, dla których przewidywane krótkoterminowe pobranie jest wyższe niż ostra dawka referencyjna (ARfD) dla wykrytej substancji;
- 4) żywność zawierająca substancje (potencjalnie) mutagenne lub rakotwórcze (rozporządzenie 1272/2008² kategoria 1A, 1B) lub substancje działające szkodliwie na rozrodczość (rozporządzenie 1272/2008 kategoria 1A, 1B) w przypadku, których stwierdzony poziom przekracza dopuszczalny poziom określony w ustawodawstwie Unii Europejskiej lub, w przypadku jego braku, ustawowy limit ustanowiony w prawodawstwie krajowym chyba, że konkretna ocena ryzyka pozwala na określenie wyższego progu alarmowego;
- 5) żywność zawierająca substancje (potencjalnie) mutagenne lub rakotwórcze (rozporządzenie 1272/2008 kategoria 1A, 1B) lub substancje działające szkodliwie na rozrodczość (rozporządzenie 1272/2008 kategoria 1A, 1B), dla których nie określono limitów prawnych, ale dla których margines bezpieczeństwa porównujący narażenie z odpowiednią wartością orientacyjną opartą na zdrowiu jest zbyt wąski;
- 6) żywność, w której stwierdzono, że grzyby, bakterie lub ich toksyny, toksyny alg, produkty przemiany materii, wirusy lub priony według rodzaju, liczby lub ilości przekraczają kryteria bezpieczeństwa żywności określone w prawodawstwie UE lub jakiegokolwiek krajowe kryteria bezpieczeństwa żywności, należycie zgłoszone oraz uzgodnione przez Komisję Europejską;

¹ Rozporządzenie Komisji (UE) 2019/1871 z dnia 7 listopada 2019 r. w sprawie punktów odniesienia dla działań kontrolnych, dotyczących niedozwolonych substancji farmakologicznie czynnych obecnych w żywności pochodzenia zwierzęcego oraz uchylające decyzję 2005/34/WE

² Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) Nr 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniające i uchylające dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 (Dz.U. L 353 z 31.12.2008, s. 1, z późn. zm.).

- 7) żywe pasożyty, które mogą stanowić zagrożenie dla zdrowia konsumenta w żywności, która nie jest przeznaczona do poddania przed spożyciem obróbce wystarczającej do zabicia pasożytów;
 - 8) żywność, w której maksymalna skumulowana radioaktywność (np. Cs-134 i Cs137) przekracza maksymalne poziomy określone w prawodawstwie (unijnym lub krajowym);
 - 9) paczkowane artykuły spożywcze, w których nie oznaczono obecności składnika wywołującego alergen, zgodnie z wymogami rozporządzenia 1169/2011³;
 - 10) żywność lub pasza składająca się, zawierająca lub wyprodukowana z niedozwolonego GMO, zgodnie z rozporządzeniem 1829/2003⁴, dla której naukowa ocena ryzyka EFSA wykazuje, że substancja stanowi poważne zagrożenie dla zdrowia ludzi lub (w przypadku pasz) poważne zagrożenie dla zdrowia zwierząt lub środowiska.
2. Poniżej wymieniono przypadki, w których ryzyko było na tyle duże, **że prawdopodobnie wymagało szybkiego działania** (w niektórych przypadkach po dokonaniu oceny ryzyka ad hoc):
- 1) w odniesieniu do żywności:
 - a) żywność zawierająca substancje inne niż wymienione powyżej, przekraczające maksymalny poziom zgodnie z prawodawstwem unijnym lub, w przypadku jego braku, maksymalny poziom określony w przepisach krajowych lub w normach międzynarodowych,
 - b) żywność zawierająca substancje zastosowane bez zezwolenia lub niezgodnie z wymogiem urzędowego zatwierdzenia zgodnie z prawodawstwem unijnym lub krajowym,
 - c) żywność zawierająca pozostałości pestycydów lub metabolitów powstałych w wyniku ich rozkładu, dla których nie ustalono ARfD (chyba że zdecydowano, że brak ARfD jest potrzebny lub ma zastosowanie), ale dla której istnieje dopuszczalne dzienne pobranie (ADI), a przewidywane krótkoterminowe pobranie przekracza ADI,
 - d) żywność, w której wykryto grzyby lub toksyny grzybowe, bakterie lub ich toksyny, toksyny alg, produkty przemiany materii, wirusy lub priony według rodzaju, liczby lub ilości na poziomach, które mogą stanowić znacznie zwiększone ryzyko wywołania choroby, biorąc pod uwagę normalne warunki użytkowania żywności przez konsumenta,
 - e) żywność stanowiąca fizyczne zagrożenie dla zdrowia ludzkiego, zwłaszcza ciała obce,
 - f) żywność gotowa do spożycia w przypadku, której doszło do przerwania łańcucha chłodniczego, co sprawia, że żywność jest niebezpieczna,
 - g) żywności w przypadku, której nie przeprowadzono obowiązkowych badań w celu wykrycia poważnego bezpośredniego lub pośredniego zagrożenia dla zdrowia ludzkiego lub przeprowadzono je w niewłaściwy sposób,

³ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) Nr 1169/2011 z dnia 25 października 2011 r. w sprawie przekazywania konsumentom informacji na temat żywności, zmiany rozporządzeń Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1924/2006 i (WE) nr 1925/2006 oraz uchylenia dyrektywy Komisji 87/250/EEG, dyrektywy Rady 90/496/EEG, dyrektywy Komisji 1999/10/WE, dyrektywy 2000/13/WE Parlamentu Europejskiego i Rady, dyrektyw Komisji 2002/67/WE i 2008/5/WE oraz rozporządzenia Komisji (WE) nr 608/2004 (Dz.U. L 304 z 22.11.2011, s. 18, z późn. zm.)

⁴ Rozporządzenie (WE) Nr 1829/2003 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 września 2003 r. w sprawie genetycznie zmodyfikowanej żywności i paszy (Dz.U. L 268 z 18.10.2003, s. 1, z późn. zm.)

- h) żywność specjalnego przeznaczenia żywieniowego (żywność dla niemowląt, żywność dla pacjentów medycznych itp.), która nie spełnia wymaganych kryteriów składu zgodnie z przeznaczeniem;
- i) żywność, do której dodano witaminy lub składniki mineralne, której codzienne spożycie doprowadziłoby do przekroczenia górnego tolerowanego poziomu spożycia jednej lub więcej dodanych witamin lub składników mineralnych,
- j) żywność, w której wykryto niezamierzoną obecność substancji alergennych, niewymienionych na etykiecie,
- k) żywność, która została dotknięta negatywnym wpływem kontaktu z materiałami i wyrobami określonymi w rozporządzeniu 1935/2004⁵,
- l) materiały przeznaczone do kontaktu z żywnością, zgodnie z definicją w rozporządzeniu 1935/2004, które nie nadają się do kontaktu z żywnością (np. przekroczone limity migracji),
- m) żywność lub materiały przeznaczone do kontaktu z żywnością, których deklaracja lub prezentacja na etykiecie lub opakowaniu może powodować zagrożenie dla zdrowia w przypadku odpowiedniego stosowania żywności lub w przypadku braku wystarczających informacji umożliwiających jej bezpieczne stosowanie,
- n) żywność nienadająca się do spożycia przez ludzi z powodu zepsucia lub użycia nieodpowiednich składników lub z jakiegokolwiek innego powodu stwarzającego bezpośrednio lub pośrednio zagrożenie dla zdrowia ludzkiego chyba, że w sposób oczywisty nie nadaje się do spożycia,
- o) niedozwolona nowa żywność, dla której istnieje negatywna lub niejednoznaczna opinia lub brak dostępnej opinii EFSA,
- p) niedozwolona żywność genetycznie modyfikowana zgodnie z definicją w rozporządzeniu 1829/2003, co do której istnieje negatywna lub niejednoznaczna opinia lub brak dostępnej opinii EFSA,
- q) wszelkie inne zagrożenia, w tym pojawiające się zagrożenia, wymagające oceny ryzyka określającej, czy występuje poważne bezpośrednie lub pośrednie ryzyko.

2) w odniesieniu do pasz:

- a) przekroczenie unijnego maksymalnego poziomu substancji niepożądaney zgodnie z dyrektywą 2002/32/WE⁶,
- b) przekroczenie maksymalnego limitu pozostałości pestycydów zgodnie z rozporządzeniem 396/2005⁷,

⁵ Rozporządzenie (WE) Nr 1935/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27 października 2004 r. w sprawie materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością oraz uchylające dyrektywy 80/590/EWG i 89/109/EWG (Dz.U. L 338 z 13.11.2004, s. 4, z późn. zm.)

⁶ Dyrektywa 2002/32/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 7 maja 2002 r. w sprawie niepożądanych substancji w paszach zwierzęcych (Dz.U. L 140 z 30.5.2002, s. 10, z późn. zm.)

⁷ Rozporządzenie (WE) Nr 396/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 23 lutego 2005 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych poziomów pozostałości pestycydów w żywności i paszy pochodzenia roślinnego i zwierzęcego oraz na ich powierzchni, zmieniające dyrektywę Rady 91/414/EWG (Dz.U. L 070 z 16.3.2005, s. 1, z późn. zm.)

- c) przekroczenie maksymalnego poziomu (krajowego lub innego) innych niepożądanych substancji niż wymienione w lit. a,
- d) pasza, w której wykryto grzyby lub toksyny grzybowe, bakterie lub ich toksyny, toksyny alg, produkty przemiany materii, wirusy lub priony według typu, liczby lub ilości na poziomach, które mogą stanowić znacznie zwiększone ryzyko wywoływania chorób zwierząt lub ludzi utrzymując się w łańcuchu pokarmowym,
- e) obecność dodatków, które nie są dopuszczone dla docelowych gatunków lub kategorii zwierząt i przekraczają ustalony poziom pozostałości,
- f) obecność niedozwolonych weterynaryjnych produktów leczniczych lub stosowanie weterynaryjnych substancji leczniczych poza warunkami ich zatwierdzenia,
- g) przekroczenie maksymalnego dozwolonego poziomu dodatków paszowych zgodnie z rozporządzeniem 1831/2003⁸,
- h) materiałów zabronionych zgodnie z załącznikiem III do rozporządzenia 767/2009⁹,
- i) obecność produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego, których nie można skarmiać niektórymi gatunkami zwierząt zgodnie z rozporządzeniem 1069/2009¹⁰,
- j) obecność produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego, których nie można w ogóle lub nie podawać danemu gatunkowi zwierząt zgodnie z rozporządzeniem 999/2001¹⁰,
- k) niedozwolona pasza zmodyfikowana genetycznie zdefiniowana w rozporządzeniu 1829/2003, dla której istnieje negatywna lub niejednoznaczna opinia lub brak dostępnej opinii EFSA;
- l) wszelkie inne zagrożenia, w tym pojawiające się zagrożenia, wymagające oceny ryzyka określającej, czy występuje poważne bezpośrednie lub pośrednie ryzyko.

B. RASFF nie ma zastosowania, jeżeli nie ma bezpośredniego lub pośredniego zagrożenia dla zdrowia ludzi w związku z żywnością lub paszą lub nie ma poważnego zagrożenia dla zdrowia zwierząt lub środowiska w związku z paszą, w szczególności, gdy:

- 1) brak higieny, psucie się lub inwazja owadów, mogłyby spowodować, że żywność nie nadająca się do spożycia przez ludzi zgodnie z art. 14 ust. 2 lit. b rozporządzenia 178/2002 nie stanowi ryzyka, jeżeli – ze względu na właściwości organoleptyczne produktu – nie ma możliwości spożycia danej żywności lub paszy;

⁸ Rozporządzenie (WE) Nr 1831/2003 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 września 2003 r. w sprawie dodatków stosowanych w żywieniu zwierząt (Dz.U. L 268 z 18.10.2003, s. 29, z późn. zm.)

⁹ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) Nr 767/2009 z dnia 13 lipca 2009 r. w sprawie wprowadzania na rynek i stosowania pasz, zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1831/2003 Parlamentu Europejskiego i Rady i uchylające dyrektywę Rady 79/373/EWG, dyrektywę Komisji 80/511/EWG, dyrektywy Rady 82/471/EWG, 83/228/EWG, 93/74/EWG, 93/113/WE i 96/25/WE oraz decyzję Komisji 2004/217/WE (Dz.U. L 229 z 1.9.2009, s. 1, z późn. zm.)

¹⁰ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 999/2001 z dnia 22 maja 2001 r. ustanawiające zasady dotyczące zapobiegania, kontroli i zwalczania niektórych przenośnych gąbczastych encefalopatii (Dz.U. L 147 z 31.5.2001, str. 1, z późn. zm.)

- 2) żywność lub pasze zawierają żywe pasożyty, które nie stanowią zagrożenia dla zdrowia publicznego oraz produkty spożywcze, które są w oczywisty sposób skażone martwymi pasożytami;
- 3) przerwanie łańcucha chłodniczego lub nieprawidłowa temperatura podczas przechowywania lub transportu żywności, nie wpływa na bezpieczeństwo żywności;
- 4) ocena ryzyka wykaże, że niedozwolona substancja w żywności lub paszy nie stanowi zagrożenia dla zdrowia ludzi lub, w przypadku paszy, poważnego zagrożenia dla zdrowia zwierząt lub środowiska na stwierdzonych poziomach;
- 5) ocena ryzyka wykazuje, że przekroczenie prawnie dopuszczalnego limitu substancji nie stanowi zagrożenia dla zdrowia ludzi lub, w przypadku paszy, poważnego zagrożenia dla zdrowia zwierząt lub środowiska przy stwierdzonych poziomach;
- 6) ocena ryzyka wykaże, że niedozwolona nowa żywność nie stanowi zagrożenia dla zdrowia ludzkiego;
- 7) żywność lub pasza składająca się z genetycznie zmodyfikowanych organizmów - GMO, zawierająca lub wyprodukowana z GMO, której wprowadzenie do obrotu zostało zatwierdzone zgodnie z rozporządzeniem 1829/2003;
- 8) zastosowanie niedozwolonych substancji w materiałach przeznaczonych do kontaktu z żywnością, dla których sporządzono wykaz pozytywny na poziomie UE jeżeli ilość substancji, która może migrować, nie stwarza zagrożenia dla zdrowia ludzkiego;
- 9) zastosowanie materiałów przeznaczonych do kontaktu z żywnością, powodujących niedopuszczalne zmiany w składzie lub właściwościach organoleptycznych, jeżeli zmiany te nie powodują zagrożenia dla zdrowia ludzi;
- 10) zastosowano nieprawidłowe lub wprowadzające w błąd etykietowanie, reklamę lub prezentację żywności, paszy lub materiału do kontaktu z żywnością, która nie prowadzi do potencjalnego lub rzeczywistego zagrożenia dla zdrowia określonych konsumentów lub grup konsumentów;
- 11) niepoprawny lub brak jest wspólnego zdrowotnego dokumentu wejścia, świadectwa zdrowia lub poświadczanego raportu analitycznego, dla którego nie ma ryzyka związanego z nieprawidłowościami dokumentacyjnymi, np. w przypadkach oszustwa.

Rozdział IX. Ocena ryzyka

Od oceny ryzyka zależy klasyfikacja powiadomienia i sposób postępowania z powiadomieniem. We właściwej klasyfikacji powiadomienia pomocnym jest schemat decyzyjny klasyfikacji powiadomienia zawarty **w załączniku 7**.

W trakcie wypełniania formularza powiadomienia należy wskazać odpowiednio, czy z kwestionowanym produktem wiąże się: ryzyko poważne, potencjalnie poważne ryzyko, ryzyko potencjalne, ryzyko niskie, brak ryzyka.

Ocena ryzyka, na której opiera się klasyfikacja powiadomienia, powinna zostać udostępniona wraz z powiadomieniem lub wyjątkowo – w pilnych przypadkach – jako powiadomienie uzupełniające,

w oparciu o dostępne informacje dotyczące zagrożenia. Odpowiednie informacje dotyczące ryzyka mogą być dostępne u zaangażowanych podmiotów gospodarczych i mogą być brane pod uwagę podczas weryfikacji przy podejmowaniu decyzji o powadze ryzyka (decyzja o ryzyku).

Decyzja:

- a) o ryzyku poważnym dotyczy sytuacji, gdy mamy pewność, co do występowania ryzyka ze zgłaszającym produktem i mamy dowody na potwierdzenie tego,
- b) o ryzyku potencjalnie poważnym dotyczy sytuacji, gdy mamy pewność, co do występowania ryzyka związanego ze zgłaszającym produktem i podejrzewamy, że będzie to ryzyko poważne, ale nie mamy ostatecznych dowodów, aby to potwierdzić,
- c) o potencjalnym ryzyku dotyczy sytuacji, gdy nie mamy dowodów na występowanie ryzyka związanego ze zgłaszającym produktem, a jedynie je podejrzewamy,
- d) o ryzyku niskim dotyczy sytuacji, gdy nie ma ustalonego kryterium bezpieczeństwa;
- e) o braku ryzyka (w przypadku powiadomień o niezgodności/AAC).

Szacowanie ryzyka należy przeprowadzić w oparciu o hipotezę, że konsument ma dostęp do produktu. Jeśli produkt nie jest produktem konsumenckim, ale surowcem lub produktem pośrednim, szacowanie ryzyka powinno uwzględniać prawdopodobieństwo wyeliminowania zagrożenia na etapie przetwarzania, np. przez obróbkę cieplną monitoringową w krytycznym punkcie kontroli opisanym w planie HACCP. Tym samym wykrycie np. patogennego mikroorganizmu w surowcu u producenta może skutkować decyzją w klasyfikacji ryzyka: „brak ryzyka”, jeżeli istnieje kontrolowany etap eliminacji i nie może wystąpić zanieczyszczenie krzyżowe z innymi produktami. Informacje o szacowaniu ryzyka i klasyfikacji ryzyka należy wpisać w sekcji „Ryzyko” w formularzu powiadomienia. Rzeczywiste zagrożenie powinno znaleźć odzwierciedlenie w kategorii powiadomienia, w której uwzględnia się również dystrybucję produktu w obrocie (status dystrybucji). W przypadku, gdy ryzyko (to samo lub o podobnym charakterze) zostało już oszacowane we wcześniejszym powiadomieniu, można zastosować to samo podejście przy kolejnym powiadomieniu, wprowadzając w razie konieczności niezbędne modyfikacje. Szacowanie ryzyka powinno zawierać odniesienia do informacji, na podstawie których zostało przygotowane. Szacowanie ryzyka nie zastępuje całościowej oceny ryzyka, bazuje natomiast na ocenach dostępnych w literaturze lub we wcześniejszych powiadomieniach.

Rozdział X. Wycofanie i zmiana powiadomienia

Jeżeli działanie, które ma zostać podjęte wydaje się opierać na nieuzasadnionych informacjach lub jeżeli powiadomienie zostało przekazane przez pomyłkę, powiatowy lekarz weterynarii może zwrócić się za pośrednictwem WLW, do punktu kontaktowego w GIW o rozpoczęcie procedury wycofania powiadomienia.

Powiadomienie uzupełniające nie powinno być traktowane, jako zmiana do powiadomienia chyba, że takie powiadomienie uzupełniające zmienia klasyfikację powiadomienia.

Rozdział XI. Postanowienia końcowe

1. Uchyla się instrukcję Głównego Lekarza Weterynarii nr GIWbż-5001/12 z dnia 19 stycznia 2012 r. w sprawie zakresu i sposobu działania krajowego Systemu Wczesnego Ostrzegania o Niebezpiecznych Produktach Żywnościowych i Paszach (RASFF – Rapid Alert System for Food and Feed) oraz o wykonywaniu obowiązku informowania konsumentów o niebezpiecznych produktach żywnościowych i paszach.
2. Niniejsza instrukcja wchodzi w życie z dniem podpisania.

Główny Lekarz Weterynarii

z up. Paweł Meyer

/podpisano elektronicznie/